

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4:

A61L 27/00, A61K 6/06

A1 (43)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 86/01726

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

27. März 1986 (27.03.86)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP85/00437

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. August 1985 (27.08.85)

(31) Prioritätsaktenzeichen:

P 34 33 210.3

(32) Prioritätsdatum:

10. September 1984 (10.09.84)

(33) Prioritätsland:

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
MERCK PATENT GESELLSCHAFT MIT BESCHRÄNKTER HAFTUNG[DE/DE]; Frankfurter
Strasse 250, D-6100 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHEICHER, Hans [DE/DE]; Rondell Neuwittelsbach 4, D-8000 München 19 (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GESELL-SCHAFT MIT BESCHRÄNKTER HAFTUNG; Frankfurter Strasse 250, D-6100 Darmstadt (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: MATERIAL CONTAINING CARBONATE APATITE AND USE OF CARBONATE APATITE FOR IMPLANTS

(54) Bezeichnung: CARBONATAPATIT ENTHALTENDES MITTEL UND DIE VERWENDUNG VON CARBONATAPATIT FÜR IMPLANTATE

(57) Abstract

A description is given of a means for filling in bone and tooth defects, for bone constructions, for bone contact layers and for bone and tooth root replacement which contains carbonate apatite, if necessary with body-compatible additives and/or thinners. Furthermore a description is given of the use of carbonate apatite for the filling in of bone and tooth defects, bone construction, bone contact layers, as a bone and tooth root replacement and an implant body which consists entirely or partly of carbonate apatite or of a material known for implant bodies and is entirely or partly coated with a layer of carbonate apatite.

(57) Zusammenfassung

Mittel zur Füllung von Knochen- und Zahndefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten und für Knochen un Zahnwurzelersatz, welches Carbonatapatit gegebenenfalls zusammen mit körperverträglichen Zusatzstoffen und/oder Verdünnungsmitteln enthält. Weitherhin wird die Verwendung von Carbonatapatit zur Füllung von Knochen- und Zahndefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten, als Knochen- und Zahnwurzelersatz und ein Implantatkörper, der vollständig oder teilweise aus Carbonatapatit besteht oder der aus einem für Implantatkörper bekannten Material besteht und vollständig oder teilweise mit einer Schicht aus Carbonatapatit überzogen ist, beschrieben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| | ΑT | Österreich | FR | Frankreich | ML | Mali |
|---|----|--------------------------------|----|-----------------------------------|----|--------------------------------|
| | AU | Australien | GA | Gabun | MR | Mauritanien |
| 1 | BB | Barbados | GB | Vereinigtes Königreich | MW | Malawi |
| 1 | BE | Belgien | HU | Ungarn | NL | Niederlande |
| 1 | BG | Bulgarien | П | Italien | NO | Norwegen |
| 1 | BR | Brasilien | JP | Japan | RO | Rumänien |
| + | CF | Zentrale Afrikanische Republik | KP | Demokratische Volksrepublik Korea | SD | Sudan |
| - | CG | Kongo | KR | Republik Korea | SE | Schweden |
| + | CH | Schweiz | LI | Liechtenstein | SN | Senegal |
| - | CM | Kamerun | LK | Sri Lanka | SU | Soviet Union |
| 1 | DE | Deutschland, Bundesrepublik | LU | Luxemburg | TD | Tschad |
| 1 | DK | Dänemark | MC | Monaco | TG | Togo |
| | FI | Finnland | MG | Madagaskar | US | Vereinigte Staaten von Amerika |
| | | | | • | | |

Carbonatapatit enthaltendes Mittel und die Verwendung von Carbonatapatit für Implantate

Die Erfindung betrifft ein Mittel zur Füllung von Knochendefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten und für den Knochen- und Zahnwurzelersatz, die Verwendung von Carbonatapatit und Implantatkörper.

5

Durch die schnelle Entwicklung der Chirurgie sind heute Operationen an Knochen und Gelenken möglich, die vor einiger Zeit noch undenkbar waren. Beipielsweise kann 10 man heute Zysten, Knocheneiterherde und Malignome operativ aus Knochen entfernen. Dabei entstehen in dem Knochen Defekte, die ausgefüllt werden müssen, da sie durch die normalen Knochenreparaturvorgänge nicht mehr überbrückt werden können. Derartige Defekte können teilweise ein 15 Volumen bis 600 cm³ aufweisen und müssen wieder gefüllt werden. Auch bei der Behandlung von Zähnen entstehen Hohlräume, die wieder gefüllt werden müssen.

Man verwendet zum Füllen derartiger Kavitäten Knochenersatzmaterialien in flüssiger, pastöser oder fester Form
als Granulat oder Implantatkörper. Sind die zu füllenden
Kavitäten nicht allzu groß, so sollen die Knochenersatzmaterialien die Hohlräume im Knochen vorübergehend ausfüllen und dem Körper ermöglichen, im Laufe der Zeit den
Defekt selbst wieder mit lebendem Knochenmaterial zu überbrücken. Dabei kann das Knochenersatzmaterial entweder
umwachsen werden und reizlos liegen bleiben oder vom
lebenden Knochen langsam aufgelöst und ersetzt werden.

Bei der Füllung größerer Hohlräume mit Knochenersatzmaterial muß man ein mit den Knochen verträgliches
Material verwenden. Als solche Materialen werden körpereigene oder körperfremde Knochenteile oder Granulate aus
Hydroxylapatit eingesetzt. Das körpereigene Knochenmaterial steht nur in sehr begrenztem Umfang zur Verfügung,

und zu seiner Gewinnung sind zusätzliche chirurgische Eingriffe erforderlich. Körperfremde, z.B. tierische, Knochenmaterialien müssen, um Abstoßungsreaktionen zu vermeiden, von allen Antigenen befreit werden, was in der Praxis nur teilweise gelingt.

5

10

Bei der Verwendung von Hydroxylapatit tritt eine Reizung des umliegenden Knochenmaterials auf. Es besteht daher ein Bedarf für ein Material, welches in flüssiger, pastöser oder fester Form zum Füllen von Kavitäten in Knochen, das heißt zur Füllung von Knochendefekten, verwendet werden kann.

Bei chirurgischen Eingriffen werden oft Knochenimplantate eingesetzt. Knochenimplantate sind Teile, die in die

Knochen des Körpers eines Empfängers eingepflanzt werden und dauerhaft Skeletteile oder auch Zahnwurzeln ersetzen. Die äußere Schicht des Knochenimplantats, die mit dem lebenden Lagerknochen in Berührung kommt, wird als Knochenkontaktschicht bezeichnet. Als Knochenimplantate und als Knochenkontaktschichten sind derzeit Metalle, wie beispielsweise Edelstähle, Edelmetalle, Titan, keramische Materialien, wie beispielsweise Aluminiumoxid, Glaskeramik, Hydroxylapatitkeramik und Kunststoffe gebräuchlich.

25

30

Nach der Gewebeverträglichkeit werden diese Stoffe in biokompatible und bioaktive eingeteilt. Die biokompatiblen Stoffe werden vom Körper auf Dauer ohne Abstoßung toleriert. Die bioaktiven Stoffe wachsen wie körpereigenes Gewebe fest ein, wobei die chemische Zusammensetzung, die Oberflächenstruktur und die mechanischen Eigenschaften die Gewebeverträglichkeit bestimmen.

Die Metalle und manche Keramikmaterialien, wie beispielsweise Aluminiumoxidkeramik, sind biokompatibel. Im Körper findet stets eine Einscheidung durch Bindegewebe statt. Diese Bindegewebsschicht ermöglicht einen einigermaßen festen Halt des Implantats, jedoch keine kraftschlüssige Verbindung zum mineralischen Gerüst des Lagerknochens.

5

10

15

Wegen der fehlenden primären Integration in den Lagerknochen kann ein solches biokompatibles Implantat nur
gering mechanisch belastet werden, da es sonst zu immer
weiterer Verschlechterung des Haltes, verbunden mit
Schmerzen und schließlich dem Verlust des Implantats,
kommt. Dies zeigt sich beispielsweise bei den stets
stark belasteten Hüftgelenksprothesen, bei denen heute
schon mehr als ein Viertel der Operationen wegen der
Lockerung eines früher eingesetzten Implantats durchgeführt wird.

Zur dauerhaften mechanischen Verankerung biokompatibler Implantate im Knochen sind daher zusätzlich Unterschneidungen, wie beispielsweise Gewinde, nötig. Ungeklärt ist bei allen metallischen Implantaten die Frage, ob diese giftige Metallionen an die Umgebung abgeben und so langfristig negative Wirkungen zeigen können.

Auch bei der Verwendung von Knochenzement kommt es trotz des zunächst besseren mechanischen Verbunds mit dem Lagerknochen mit einiger Verzögerung zu der geschilderten Lockerung.

Bei bioaktiven Materialien wächst das Knochenmaterial
nach einiger Zeit direkt auf. Die besten Eigenschaften
unter den bekannten Materialien zeigt hier Hydroxylapatit, der nach einer nur wenige Wochen dauernden Phase
geringer Reizerscheinungen, die sich mikroskopisch durch
Riesenzellen um das Implantat nachweisen lassen, ohne
Zwischenschicht in den Lagerknochen integriert wird.

Bioaktive Materialien sind in der Regel schwer zu bearbeiten und mechanisch weniger stabil als die biokompatiblen Metalle oder Keramiken.

Man ist daher dazu übergegangen, kombinierte Implantate 5 aus biokompatiblen Kernen, wie beispielsweise Titan, Edelstahl und Aluminiumoxid mit bioaktiven Oberflächenbeschichtungen zu verwenden (vgl. DE-PS 28 40 064). Eine solche kombinierte Implantatkonstruktion kann wesentliche Vorteile bringen, da hier hohe mechanische Festigkeit 10 komplex geformter Implantate und schnelle und feste Verbindung mit dem Lagerknochen vereinigt werden. Es treten auch bei derartigen Implantaten mit den bisher bekannten bioaktiven Beschichtungen nach dem Einsetzen Reizerscheinungen auf, die jedoch nach einiger Zeit abklingen. 15 Es besteht somit ein großer Bedarf nach einem Material, welches zur Herstellung von Implantaten oder zur Herstellung von Knochenkontaktschichten für Implantate verwendet werden kann und die erforderlichen bioaktiven und biomechanischen Eigenschaften aufweist. 20

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Mittel zur Füllung von Knochendefekten, zum Knochenaufbau, für den Knochen- und Zahnwurzelersatz und für Knochenkontaktschichten zur Verfügung zu stellen, welches ohne oder mit nur äußerst geringen Reizerscheinungen schnell und fest mit dem Knochen verwächst.

25

Erfindungsgemäß soll ein Mittel zur Verfügung gestellt
werden, welches, wenn es als Füllung von Knochendefekten,
zum Knochenaufbau und als Knochen- und Zahnwurzelersatz
verwendet wird, keine Abstoßungsreaktionen ergibt und
das unbegrenzt zur Verfügung steht. Das Mittel soll
ohne Reizphase einwachsen und den lebenden Knochen ersetzen bzw. durch lebende Knochen ersetzt wird.

Erfindungsgemäß soll ein Mittel zur Verfügung gestellt

werden, bei dem eine Verkürzung der beobachteten Reizphase und eine Beschleunigung der Knocheneinlagerung
möglich ist, wenn es als Knochenkontaktschicht verwendet
wird, so daß bioaktive Implantate mit höchst möglicher
Erfolgsquote für den Patienten eingesetzt werden können.
Eine wesentlich verkürzte Einheilphase bedeutet für den
Patienten, daß er die entsprechenden Körperteile früher
mechanisch belasten kann, wodurch auch das Operationsrisiko vermindert wird.

10

15

20

25

Gegenstand der Erfindung ist ein Mittel zur Füllung von Knochen- und Zahndefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten und für Knochen- und Zahnwurzelersatz, das dadurch gekennzeichnet ist, daß es Carbonatapatit gegebenenfalls zusammen mit körperverträglichen Zusatzstoffen und/oder Verdünnungsmitteln enthält.

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung von Carbonatapatit zur Füllung von Knochen- und Zahndefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten, als Knochenersatz und als Zahnwurzelersatz.

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Implantatkörper, der dadurch gekennzeichnet ist, daß er vollständig oder teilweise aus Carbonatapatit besteht oder
daß er aus einem für Implantatkörper bekannten Material
besteht und vollständig oder teilweise mit einer Schicht
aus Carbonatapatit überzogen ist.

30 Überraschenderweise wurde gefunden, daß Carbonatapatit oder carbonathaltige Apatite mit dem Knochen im Körper eine feste Bindung eingehen, ohne daß eine Phase langer Reizerscheinungen auftritt. Carbonatapatite zeigen für das Aufwachsen von Knochenmineral im Körper verbesserte Eigenschaften im Vergleich mit Hydroxylapatit. Dies ist vermutlich auf ihre chemischen und kristallstrukturellen

Eigenschaften zurückzuführen.

Die angestellten Untersuchungen lassen den Schluß zu, obgleich dies keine Beschränkung auf irgendeine Theorie 5 sein soll, daß die anfänglichen Reizerscheinungen und das verzögerte Einwachsen von Hydroxylapatit im Knochen als eine chemische Umwandlung der Implantatoberfläche zu deuten ist. Hydroxylapatit wird im carbonathaltigen Milieu des Knochens vermutlich oberflächlich carbonatisiert, das heißt in Carbonatapatit umgewandelt, bevor 10 eine Ablagerung von Knochenmineral am Implantat erfolgen kann. Durch das erfindungsgemäße Material wird diese Phase übersprungen. Ein Implantat mit einer Oberfläche aus Carbonatapatit kann also schneller und fester im Knochen einwachsen. Die Kristallstruktur des Carbonat-15 apatits weicht von der des Hydroxylapatits ab. Ein epitaktisches Aufwachsen von Knochenmineral auf das Implantat und damit auch eine feste kristalline Verbindung wird also gefördert, wenn das Implantat als Wirtsgitter schon Carbonatapatit-Kristalle bietet. 20

Bei Tierversuchen, in denen Implantate mit Carbonatapatit-Oberflächen im Femur von Ratten eingesetzt wurden, konnte schon nach einer Woche eine feste Verbindung zum Lagerknochen beobachtet werden. Dies war überraschend 25 und hat nicht nahegelegen. Das rasche Anwachsen des Implantats ist auch für den langfristigen Erfolg von Bedeutung, da schon geringe Bewegungen bei mechanischer Belastung zu einer Umkleidung des Implantats mit Bindegewebe führen, die ein direktes Aufwachsen von Knochen-30 material dauerhaft verhindert. Durch eine Oberflächenbeschichtung mit dem erfindungsgemäßen Material wird damit eine frühere Belastbarkeit und eine bessere Prognose des Implantats gegenüber Implantaten aus den bisher 35 üblichen Materialien gewährleistet.

Erfindungsgemäß wird ein carbonatapatithaltiger Apatit, der vereinfacht als Carbonatapatit bezeichnet wird, verwendet. Es ist ein komplexes Calcium-Phosphat-Carbonat-Salz, mit einer chemischen Struktur analog der von Hydroxylapatit.

Grundsätzlich kann man gemäß der vorliegenden Erfindung irgendwelchen bekannten Carbonatapatit verwenden. Der Carbonatapatit kann auch Hydroxylapatit enthalten.

- Wesentlich ist, daß der Gehalt an <u>Carbonationen</u> gegenüber der chemischen Stammsubstanz aller Apatite, dem
 Hydroxylapatit, die funktionell wesentliche und quantitativ größte Abweichung bei dem erfindungsgemäßen
 Material darstellt. Aus technischen Gründen sind chemisch
 ganz reine Carbonatapatite nicht herstellbar. Geringe
- 15 ganz reine Carbonatapatite nicht herstellbar. Geringe Verunreinigung mit anderen Ionen, insbesondere Hydrogenphosphat, sind unvermeidlich und zum Teil auch, wegen der angestrebten Ähnlichkeit mit dem Knochenmineral, wünschenswert.

20

5

Der Begriff Carbonatapatit ist auch in der wissenschaftlichen Literatur nicht einheitlich. Im folgenden werden daher die chemischen Formeln der Kristalleinheitszelle verschiedener Apatite aufgeführt:

25

I. Hydroxylapatit:

$$Ca_{10}^{2+}$$
 (PO₄) $_{6}^{3-}$ (OH) $_{2}^{-}$

30 II. Carbonatapatit:

$$\operatorname{Ca}_{10-x}^{2+} (\operatorname{PO}_4)_{6-x}^{3-} (\operatorname{CO}_3)_{x}^{2-} (\operatorname{OH})_{2-x}^{-}$$

wobel gilt: $0 < x \le 2$

35

Der Wert x bestimmt den Grad der Carbonatisierung, dieser soll etwa dem Carbonatgehalt des natürlichen

Knochenminerals entsprechen, dessen Zusammensetzung : angenähert

lautet. Der Wert von x liegt zwischen 0,2 und 2, vorzugsweise zwischen 0,6 und 1,6, besonders bevorzugt zwischen 0,9 und 1,2.

10 III. Carbonatapatit:

5

25

30

$$Ca_{10-x-y}^{2+}(PO_4)_{6-x-y}^{3-}(HPO_4)_{y}^{2-}(CO_3)_{x}^{2-}(OH)_{2-x-y}^{2-}$$

worin x die Anzahl der Carbonationen bedeutet und den oben unter I. angegebenen Wert besitzt und y die Anzahl der Hydrogenphosphationen bedeutet und einen Wert von 0 bis 1,8, vorzugsweise 0,05 bis 0,8, besitzt.

IV.
$$Ca_{10-a-b-0,5w-x-y}^{2+}Me_a^{2+}Me_b^{+}(PO_4)_{6-x-y}^{3-}(HPO_4)_y^{2-}$$

Hal $(CO_3)_x^{2-}(OH)_{2-b-w-x-y-z}^{2-}(H_2O)_w^{-}(H_2O)_y^{-}($

Carbonathaltige Apatitstruktur mit den häufigsten und wichtigsten Fremdionen, wobei Hal für Halogene (Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise Fluor und Chlor, besonders bevorzugt Fluor) steht und Me für Metallionen steht. Bedeutung hat besonders Na als einwertiges Metallion und F zur Verbesserung der Langzeitstabilität. Die in Formel IV der Vollständigkeit halber angegebene Adsorption von Wassermolekülen ist bei allen Apatitstrukturen möglich und wird im allgemeinen bei der chemischen Beschreibung der Kristalleinheitszelle außer Betracht gelassen.

a bedeutet die Anzahl der zweiwertigen Metallionen und steht für 0 bis 9,8, vorzugsweise 0 bis 4,0, besonders bevorzugt für 0 bis 0,6,

- b bedeutet die Anzahl der einwertigen Metallionen und steht für 0 bis 1,8, vorzugsweise 0 bis 1,0, besonders bevorzugt für 0,05 bis 0,5,
- w bedeutet die Anzahl der in das Kristallgitter integrierten Wassermoleküle und steht für 0 bis 1,8, bevorzugt für 0 bis 0,6,
- x bedeutet die Anzahl der Carbonationen und steht für 0,2 bis 2, vorzugsweise für die unter II. angegebenen Werte,
- y bedeutet die Anzahl der Hydrogenphosphationen und steht für 0 bis 1,8, vorzugsweise 0 bis 0,5,
 - z bedeutet die Anzahl der Halogenionen und steht für einen Wert von 0 bis 1,8.
- Beispiele für einwertige Metallionen sind Alkalimetalle und Silber. Beispiele für zweiwertige Metallionen sind Mg²⁺, Pb²⁺, Sr²⁺, Ge²⁺ und Si²⁺.

Erfindungsgemäß wird besonders bevorzugt der oben unter II. 20 angegebene Carbonatapatit verwendet.

Bei einem im folgenden erläuterten Verfahren zur Darstellung des Carbonatapatits fällt ein Produkt an, welches aus Kügelchen oder Perlen besteht, die im Inneren aus Hydroxylapatit bestehen und außen mit einer dünnen Carbonatapatitschicht überzogen sind. Ein derartiges Produkt ist erfindungsgemäß besonders gut geeignet. Wenn in der vorliegenden Anmeldung von Carbonatapatit gesprochen wird, sollen daher darunter Produkte verstanden werden, wie sie oben unter II., III. und IV. aufgeführt wurden.

30

5

Das erfindungsgemäße Carbonatapatit enthaltende Mittel kann gegebenenfalls körperverträgliche Zusatzstoffe und/oder Verdünnungsmittel, physiologische Salzlösungen und/oder Medikamente und/oder Hormone enthalten. Der Gehalt an diesen Stoffen richtet sich jeweils nach der Anwendung, und die Verwendung dieser Stoffe ist dem Fachmann geläufig. Man kann all diese körperverträglichen Zusatzstoffe und Verdünnungsmittel verwenden, wie sie bereits jetzt auf den genannten Gebieten eingesetzt werden.

Beispiele für organische Bindemittel sind Acrylate, wie polymethylmethacrylatknochenzemente, andere polymerisierbare Kunststoffe, wie Polyester, gelierfähige Polysaccharide, wie Agarose, Gelatine, vernetzende Polypeptide, wie Fibrinkleber.

Beispiele für anorganische Bindemittel sind Silicate, wie Gläser, keramische Massen, hydraulische Bindemittel, wie Zemente, sowie Silicone.

Als Beispiele für Salzlösungen können Kochsalzlösung, Ringerlösung und Bicarbonatlösung, als Beispiele für Medikamente Antibiotika, Carnosin, Heparin, Hyaluronidase, kolloidales Silber oder ein Silbersalz und als Beispiel für Hormone anabole Steroide, Calcitonin, Parathormon

und Wachstumshormon (STH) genannt werden.

10

15

35

Das erfindungsgemäße Mittel kann je nach der Anwendung 1 bis 100 Gew.-% Carbonatapatit enthalten. Das oben erwähnte Produkt, welches aus Hydroxylapatit mit einer 20 Haut aus Carbonatapatit besteht und das erfindungsgemäß bevorzugt bei bestimmten Anwendungen, wie sie im folgenden erläutert werden, eingesetzt wird, enthält beispeilsweise nur sehr wenig Carbonatapatit. Enthält das erfindungsgemäße Mittel 100% Carbonatapatit, so wird 25 es als solches verwendet, oder es kann vom Arzt, beispielsweise dem Chirurgen, mit Eigenblut oder wäßrigen Lösungen verdünnt und dann eingesetzt werden. Das erfindungsgemäße Mittel kann in flüssiger oder fester Form vorliegen, und der Zusammensetzung sind keinerlei Grenzen gesetzt. 30

Die genaue Zusammensetzung des erfindungsgemäßen Mittels richtet sich nach der beabsichtigten Verwendung und kann vom Fachmann leicht festgelegt werden.

Das erfindungsgemäße Mittel kann in flüssiger Form als Suspension oder Dispersion, in pastöser Form oder in fester Form, in Form eines Granulats oder als feines Pulver vorliegen.

Enthält das erfindungsgemäße Mittel reinen Carbonatapatit, der gegebenenfalls, wie oben ausgeführt,

5 Hydroxylapatit enthalten kann, so kann
dieser als solcher zur Oberflächenbeschichtung von
Implantaten verwendet werden, oder er kann beispielsweise mit Eigenblut oder physiologischer Salzlösung
oder mit sterilem Wasser vor der Anwendung vermischt
und dann eingesetzt werden. Liegt das erfindungsgemäße
Mittel in flüssiger oder pastöser Form vor, so kann
es mit Hilfe von Spritzen etc., wie es dem Fachmann
geläufig ist, eingesetzt werden.

15

Die Herstellung des carbonathaltigen Apatits kann beispielsweise nach einem der folgenden Verfahren erfolgen.

1. Carbonatapatit kann durch Ionenaustausch aus Hydroxylapatit in carbonathaltigen wäßrigen Suspensionen gewonnen werden.

oder aus geglühtem Knochen gewonnenen Hydroxylapatitpulver. Die Geschwindigkeit der Carbonatisierung nimmt
mit der Temperatur und der Carbonatkonzentration zu.
Das Verfahren wird daher bevorzugt in heißen Lösungen
mit hohem Carbonatgehalt, beispielsweise bei
Reaktionstemperaturen von 20 bis 100°C, vorzugsweise
bei 80 bis 100°C, durchgeführt. Das Carbonat wird vorzugsweise in Form der Kalium- und/oder Natriumsalze
(als Carbonat oder Bicarbonat) in die Lösung eingebracht.

Als Ausgangsmaterial zur Gewinnung des Carbonatapatits wird bevorzugt sehr feinkristalliner Hydroxylapatit mit hoher spezifischer Oberfläche, vorzugsweise feinkristalliner synthetischer Hydroxylapatit oder Hydroxylapatit aus tierischem Material, wie er z.B. nach dem in der DE-PS 28 40 064 beschriebenen Verfahren gewonnen wird, eingesetzt.

Vorzugsweise wird bei diesem Verfahren gerührt. Die Reaktionsdauer hängt von der verwendeten Temperatur und Konzentration der Carbonatlösung ab und liegt im Bereich von 10 Minuten bis 24 Stunden.

5

30

. 35

Bei der Verwendung dieser Ausgangsmaterialien ist jedoch immer mit mehr oder weniger großen verbleibenden Kernen aus Hydroxylapatit zu rechnen. Man erhält im allgemeinen Kristalle in Form von Pulverteilchen mit einer Außenschichtstärke von nur ca. 0,5 bis 2 nm aus Carbonatapatit und verbleibenden Kernen aus Hydroxylapatit. Chemisch reiner Carbonatapatit ist nach diesem Verfahren nicht herstellbar. Das bei diesem Verfahren erhaltene Produkt ist erfindungsgemäß besonders für Knochenkontaktschichten bevorzugt.

Reine Carbonatapatit-Kristalle können direkt aus
 Calcium-Phosphat-Carbonat-Lösungen ausgefällt werden.

Dabei gibt man zu siedenden wäßrigen carbonat- und phosphathaltigen Lösungen mit dem gewünschten Carbonat/Phosphat-Verhältnis Calcium, z.B. in Form seines Nitrats, hinzu. Das Verhältnis Carbonat/Phosphat muß in der Lösung höher sein als das im Kristall gewünschte. Der höchstmögliche Quotient 0,5 im Kristall wird bei 2:1 in der Lösung erreicht. Konzentration 0,01 - 10,0 molar.

Vorzugsweise erfolgt die Zugabe des Calciumsalzes tropfenweise, indem man beispielsweise eine wäßrige

Calciumnitratiosung hinzutropft. Das Carbonat und das Phosphat werden vorzugsweise in Form ihrer Kalium- und/ oder Natriumsalze in die Ausgangslösung eingebracht. Um den Einfluß von Hydrogenphosphationen gering zu halten, soll die Reaktion im stark alkalischen Bereich, z.B. bei einem pH im Bereich von 12 bis 14, vorzugsweise bei pH 13, stattfinden.

Nach dem Zusetzen des Calciums läßt man die Lösung zur Ausfällung einige Stunden bei 20 bis 100°C, vorzugsweise bei 80 bis 100°C, stehen. Die entstehenden Carbonatkristalle werden dann abfiltriert, mit destilliertem Wasser gewaschen und in der Luft getrocknet.

- Das bei diesem Verfahren erhaltene Produkt ist erfindungsgemäß für die Füllung von Knochendefekten bevorzugt.
- 3. Carbonatapatit kann auch durch Umsetzung von Hydroxylapatit in Pulverform mit Kohlendioxidgas hergestellt verden.

Bei diesem Verfahren wird Hydroxylapatit in Pulver-,
Granulat- oder Festkörperform mit Kohlendioxidgas bei
hoher Temperatur, beispielsweise bei 200 bis 1000°C,
vorzugsweise 400 bis 800°C, und bei hohem Druck von 10 bis
100 atü, vorzugsweise 15 bis 40 atü, einige Stunden
bis mehrere Tage carbonatisiert. Die Reaktionszeit
hängt von dem gewünschten Carbonatisierungsgrad ab.
Dann wird in einer Kohlenstoffatmosphäre schnell auf
unter 200°C abgekühlt, z.B. durch Einfüllen von
flüssigem Kohlenstoffdioxidgas. Die genauen Reaktions-

bedingungen können vom Fachmann leicht bestimmt werden.

von großen Mengen Carbonatapatit.

Dieses Verfahren eignet sich insbesondere zur Herstellung

35

Anhand der beigefügten Zeichnungen wird die Erfindung inäher erläutert.

Figur 1 zeigt einen Knochen 1 mit einem Knochendefekt 2,
der beispielsweise durch eine Operation bei der Entfernung einer bösartigen Geschwulst entstanden ist. In den
Hohlraum 2 wird das erfindungsgemäße Material 3 eingefüllt und wächst dort fest. Der Knochen ist nach dem
Festwachsen, was praktisch ohne Reizerscheinungen geschieht, wieder normal belastbar und verwendungsfähig,
ohne daß der Patient Schmerzen hat. Gemäß dem in Figur
1 dargestellten Verfahren können auch Riesendefekte,
beispielsweise Hohlräume mit einem Inhalt von 200 bis
800 cm³, ausgefüllt werden.

15

In Figur 2 ist eine andere Einsatzmöglichkeit des Carbonatapatits dargestellt. Gemäß Figur 2 kann die äußere
Form eines Knochens abgeändert werden, indem man beispielsweise einen geschwundenen, zahnlosen Kieferknochen durchtrennt und nach dem sogenannten Sandwich-Verfahren mit einer Schicht Carbonatapatit unterfüttert.
In Figur 2 bedeuten 1 den Knochen, 2 die Trennlinie und
3 das erfindungsgemäße Material. 4 ist eine aufgesetzte
Vollprothese.

Die in Figur 3 dargestellte Ausführungsform dient insbesondere zum Aufbau von Knochen, beispielsweise bei Schwund von Kieferkämmen, oder in der plastischen Chirurgie zum Formen von Gesichtsknochen nach Verletzung oder Tumoroperation. Man kann in solchen Fällen die Knochenhaut lösen, eine Tasche bilden, in die gebildete Umhüllung den Carbonatapatit füllen und dadurch den Knochen aufbauen.

Figur 3 zeigt einen sagittalen Schnitt durch den Unterkiefer im
Frontzahnbereich, dabai bedeuten 1 die Unterlippe, 2 den Knochen,
3 die ursprüngliche Kieferkontur mit Zahn, 4 die Schleimhaut und
5 das erfindungsgemäße Material.

Wie in Figur 4 dargestellt, ist es weiterhin möglich, in den Knochen 1, der einen Hohlraum 2 aufweist, einen Implantatkörper 4 einzusetzen. Der Implantatkörper 4 besteht aus einem Kern 5 und einer Knochenkontaktschicht 6 aus Carbonatapatit. Der Implantatkörper 4 ist an seiner Oberfläche mit Carbonatapatit beschichtet. Der Implantatkörper 4 kann aber auch vollständig aus Carbonatapatit bestehen.

- In Figur 4 ist der erfindungsgemäße Einsatz von Carbonatapatit anhand einer Hüftgelenksendoprothese näher erläutert. Ein Schenkelhalsbruch mit ungünstig verlaufender
 Bruchlinie (Hüftknochen A, Schenkelknochen B) erfordert
 die chirurgische Versorgung mit einem künstlichen Gelenk15 kopf C. Die Verbindung zum Lagerknochen erfolgt über ein
 Implantat, welches mit Carbonatapatit gemäß der vorliegenden Erfindung beschichtet ist.
- Bei einer solchen Ausführungsform findet ein rascher, fester und dauerhafter Verbund zwischen Endoprothese und
 Knochen statt, der ausschlaggebend ist für den Erfolg
 des Eingriffs. Hüftgelenksoperationen sind für die Patienten sehr belastend. Das derzeit übliche Einkleben
 des Implantats mit Knochenzement ist verbesserungsbedürftig, und heute sind bereits, wie schon ausgeführt
 wurde, ein Viertel aller derartigen Hüftgelenkseingriffe Wiederholungsoperationen, die wegen der Lockerung der
 Endoprothese notwendig werden. Die überraschenderweise
 gefundene Verkürzung der Reizphase läßt eine Vermindezung der Häufigkeit solcher Zweitoperationen erwarten.

In Figur 5 ist der zeitliche Verlauf des Einbaus von Carbonationen in Hydroxylapatit in Abhängigkeit von ier Carbonatkonzentration und der spezifischen Oberfläche des Apatitpulvers dargestellt. In Figur 6 ist das IR-Spektrum des Carbonatapatits von dem gemäß Beispiel 3 erhaltenen Produkt dargestellt, und in Figur 7 ist das IR-Spektrum vom Säugetierknochen dargestellt.

Im folgenden wird der Einsatz des erfindungsgemäßen Mittels und die Verwendung des Carbonatapatits näher erläutert.

5 1. Verwendung von Carbonatapatit zur Füllung von Knochenund Zahndefekten sowie zum Knochenaufbau.

1.1 Lose Füllung

Carbonatapatit wird als lose Füllung in den Fällen verwendet, bei denen die Füllung nach der Einbringung keine mechanische Festigkeit haben muß, keinen primären Abschluß des Defekts gegen die Umgebung bilden muß sowie keinen oder nur geringen verformenden Kräften ausgesetzt ist und vorwiegend eine rasche Heilung bewirken soll.

Funktion

35

Das Mittel soll als vorübergehender Platzhalter im
Defekt dienen und möglichst schnell von lebendem
Knochen durchwachsen sowie später von diesem abgebaut
und ersetzt werden. Wesentlich ist, daß das Einwachsen von normalem Narbengewebe verhindert wird
und die einwachsenden Knochenzellen ein günstiges
Milieu, wie ausreichende Porosität, physiologische
Zusammensetzung sowie knochenmineralähnliche feste
Partikel, vorfinden, welche durch neu angelagertes
Knochenmineral nur noch verbunden werden müssen, um
den Defekt knöchern zu überbrücken.

Je nach Lage und Größe des Defekts wird so die Wiederherstellung normal belastbaren Knochens überhaupt erst ermöglicht oder dramatisch von Jahren auf Wochen verkürzt.

Beispiele

5

10

30

35

Als Beispiel hierfür dienen die Auffüllung kleinerer Defekte, bei denen der verbleibende Knochen tragfähig ist oder durch andere Maßnahmen, wie Verplattung, Gipsverband, gehalten wird, wie Knochenzysten im Kiefer, Zahnfach nach Extraktion, paradontale Knochendefekte, ausgeräumte Knocheneiterherde (Osteomyelitis), Tumorbett im Knochen, Defekte bei Trümmerbruch (chirurgische Verbindung der Knochenteile mit Plattenosteosynthese) oder Knochenaufbau in "Sandwichtechnik", wie es beispielsweise in Figur 2 dargestellt ist.

Zu diesem Zweck wird ein Pulver oder Granulat von Car-15 bonatapatit mit einer Partikelgröße von etwa 0,1 bis 2 mm verwendet. Das Mittel kann als Zusatzstoff für wäßrige Medien, wie physiologische Puffer und Salzlösungen oder Eigenblut, und eventuell relativ weiche resorbierbare Bindemittel, wie Polysaccharide oder Polypeptide, enthalten. Der Zusatz muß ausreichen, um 20 ein gasfreies Gemisch zu erzielen, ein geringer Überschuß ist zur leichteren Verarbeitung evtl. wünschenswert. Der Carbonatapatit besitzt beispielsweise eine rechnerische Dichte von 3,4 g/cm³, eine Schüttdichte 25 nach Partikelform und -größe von 1,0 g/cm³ bis 3,0 g/cm³ (Zusatzstoffe Dichte um 1,0 g/cm³).

Ein Mittel für diese Anwendung enthält beispielsweise 30 bis 80 Gew.-% Carbonatapatit und 70 bis 20 Gew.-% Zusatzstoffe der oben aufgeführten Art.

Als weitere Zusätze in geringer Menge kommen beispielsweise infektionshemmende, durchblutungsfördernde und knochenwachstumsfördernde Medikamente, Hormone und Chemikalien in Betracht.

Für den tatsächlichen Gebrauch kann das Mittel steril, für kleinere Mengen in Spritzen, sonst in

Schraubgläsern, Dosen etc. abgepackt werden. Zur Anwendung mit Blut oder Zusatzstoffen²
kann man auch das Mittel und das Zusatzmittel getrennt
in fester Form abpacken, und diese werden dann beim
Gebrauch miteinander vermischt.

1.2 Feste Füllungen

Feste Füllungen werden bei den Fällen verwendet, in denen das Mittel nach dem Ein- oder Aufbringen zu einer festen, mechanisch belastbaren und formstabilen Masse erstarren muß, einen primär dichten Abschluß des Defekts bilden muß oder fest am Knochen anhaften muß.

15 Funktion

5

Das Mittel soll den Defekt sofort fest und randschlüssig ausfüllen, mit dem Knochen schnell fest verwachsen und im Laufe der Zeit langsam von lebendem Knochen durchwachsen und teilweise ersetzt werden. 20 Wichtig ist je nach Anwendungsgebiet der dichte Abschluß, der das Eindringen von Keimen verhindert, die kraftschlüssige Verbindung zum Knochen bei mechanischer Belastbarkeit oder die stabile Form und feste Anhaftung. Das Bindemittel bildet eine stabile Matrix, in der die 25 Carbonatapatitpartikel festgehalten werden, und haftet nach dem Abbinden am Knochen an. Die Carbonatapatitpartikel an der Oberfläche erlauben ein Anwachsen der Füllung im Knochen, bei ausreichender Porosität wird das Material von lebendem Knochen durchwachsen, eine 30 bleibende, nicht resorbierbare Bindemittelmatrix kann dabei eventuell in Kauf genommen werden.

Das Mittel ermöglicht einen funktionell

sofort belastbaren Ersatz von Knochenteilen, der langsam wieder von lebendem Knochen ersetzt oder wenigstens
durchsetzt wird.

Beispiele

Beispiele für die Anwendung von festen Füllungen sind das Auffüllen großer Knochendefekte als Infektions-, Verletzungs- oder Tumorfolge, bei denen der verbleibende Knochen nicht mehr ausreichend belastbar ist, verkitten der Fragmente bei Trümmerbrüchen, freier Knochenaufbau (vgl. Figur 3) sowie Füllungen des Nervkanals im Zahn.

Zusammensetzung des Mittels

10

15

20

25

5

Für diesen Anwendungszweck wird ein Pulver oder ein Granulat von Carbonatapatit (feine Pulver für Zahnfüllungen, mittlere Körnungen 0,1 mm für Knochendefekte und Granulate um 1 mm zum Knochenaufbau) verwendet. Als Zusatzstoffe sind bei Körpertemperatur aushärtende, wenig exotherme, ungiftige Bindemittel, wie Acrylate, Polyester, Zemente usw., geeignet, bei sehr geringer Belastung sind eventuell auch Geliermittel geeignet. Je nach Bindemittel und Körnung kann der Gehalt an Carbonatapatit 10 bis 50 Gew.-% betragen, abhängig vom spezifischen Gewicht des Bindemittels ergeben sich so 5 bis 80 Gew.-% Carbonatapatit und 95 bis 20 Gew.-% Bindemittel. Für Nervüberkappungen an Zähnen eignet sich ein Zusatz von 10 bis 30 Gew.-% Calciumhydroxid.

Das Mittel kann in Form eines Zweikomponenten-Mittels in den Handel gebracht werden. Die eine Komponente besteht aus Carbonatapatit und die zweite Komponente besteht aus dem Bindemittel. Man kann aber auch fertige Mischungen aus Carbonatapatit und Bindemittel herstellen, die gegebenenfalls weitere Zusatzstoffe enthalten, und diese wie bei 1.1 beschrieben in den Handel bringen. Als Zusatzstoffe können die oben erwähnten Zusatzstoffe sowie zusätzlich Lösungs- und/oder Treib-

mittel zur Erhöhung der Porosität mit verwendet werden.

2. Beschichten und Herstellen von Implantaten mit Carbonatapatit

2.1 Knochenkontaktschichten

Soll ein Knochenimplantat die guten mechanischen Eigenschaften biokompatibler Materialien mit den idealen bioaktiven Kontakteigenschaften des Carbonatapatits vereinen, ist eine Beschichtung sinnvoll.

15 Funktion

** ~ QU/UL/20

5

Die Knochenkontaktschicht auf dem Implantat soll dem Lagerknochen eine möglichst knochenähnliche Oberfläche bieten, so daß das Implantat nicht als Fremdkörper erkannt und wie ein frakturiertes 20 Knochenteil fest in das Mineralgerüst des Knochens eingebaut wird. Dabei kommt es nicht auf die Dicke der Kontaktschicht, sondern nur auf die chemische Zusammensetzung der äußersten Molekülschicht an. 25 Wichtig ist weiter die feste Anhaftung an dem Implantatkern. Eine solche Kontaktschicht ermöglicht eine sich schnell bildende, kraftschlüssige Verbindung zwischen Knochen und Implantat, damit werden die Einheilzeiten verkürzt und Lockerungen 30 weniger wahrscheinlich.

Beispiele

Jede Art von Knochenimplantaten, einschließlich von Zahnwurzelimplantaten, können mit Knochen-kontaktschichten versehen werden. Es ist möglich, ein trockenes Pulver aus Carbonatapatit auf Implantate aus anderen Materialien aufzupressen.

Man kann weiterhin Gemische aus Carbonatapatit mit den oben unter 1.2 beschriebenen Zusatzstoffen auf Implantate aufbringen. Man kann auch den Implantat-körper erst mit einer Schicht aus reinem Bindemittel und dann mit einem Gemisch, wie es oben unter 1.2 beschrieben wurde, überziehen. Zur Erhöhung des Carbonatapatitgehalts an der Oberfläche kann das beschichtete Implantat vor dem Abhärten des Bindemittels mit Carbonatapatit bestreut oder in Carbonatapatit gewälzt werden.

-1-- -1

Implantatkörper aus anderen Materialien können auch durch sogenanntes Sputern oder Kathodenzerstäubungsverfahren, das Plasmaspritzverfahren und isostatisches Pressen mit dem erfindungsgemäßen Mittel beschichtet werden. Eine derartige Beschichtung kann außerdem nach Ionenimplantationsverfahren erfolgen. Beim Sputern wird ein Target aus möglichst reinem Carbonatapatit benutzt. Beim Pressen wird die Schicht erst als Gemisch aus weichem Bindemittel, zum Beispiel Agarose, und feinkörnigem Carbonatapatitpulver oder wäßrigen Lösungen aufgebracht.

Implantaten ist weiterhin die chemische Wandlung von Hydroxylapatit in Carbonatapatit, wie sie oben beschrieben wurde, möglich. Implantate, die aus Hydroxylapatit oder hydroxylhaltigen Materialien hergestellt oder mit solchen beschichtet sind, werden mit dem beschriebenen naßchemischen Verfahren an der Oberfläche mit Carbonatapatit beschichtet.

5

10

15

Man kann die fertig beschichteten Implantate im Handel verkaufen.

2.2 Herstellung von Implantaten aus carbonatapatithaltigen Materialien

Sind die mechanischen Anforderungen an ein Knochenimplantat nicht sehr hoch oder soll es im Laufe der Zeit ganz von lebendem Knochen durchwachsen oder ersetzt werden, kann es ganz aus Carbonatapatit oder carbonatapatithaltigem Material hergestellt werden.

Funktion

15

20

10

5

Wie 2.1, zusätzlich kann durch entsprechende Wahl des Bindemittels und/oder der Prorosität voll-ständiges oder teilweises Durchwachsen oder Ersetzen des Implantats durch lebenden Knochen erreicht werden.

Beispiele

Jede Art von Knochenimplantaten, einschließlich
Zahnwurzelimplantate, soweit die mechanische Belastbarkeit ausreicht.

Carbonatapatit mit Bindemitteln. Die Zusammensetzung
des erfindungsgemäßen Mittels ist ähnlich wie oben
unter 1.2 beschrieben. Zur Verstärkung können
Fasern, Drähte, Gewebe, Geflechte oder Netze eingebracht werden. Diese können beispielsweise aus
Metallen, wie Edelmetallen, Stählen oder Titan, oder
aus synthetischen und natürlichen Fasern, beispielsweise Kohlenstoffasern, Glasfasern, Whisker, natürlichen und
synthetischen Garnen oder aus Tiergeweben gewonnen-

en Fasern, hergestellt sein. Die Herstellung der Implantate erfolgt in entsprechenden Negativformen und gegebenenfalls durch anschließendes Verdichten unter Anwendung von Druck.

5

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

Aus tierischen Knochen werden nach dem in der DE-OS 28 40 064 beschriebenen Verfahren 100 g pulverisierter Hydroxylapatit hergestellt und in einem Becherglas in 1000 ml 1-molarer Natrium-carbonatlösung bei 70°C 100 Minuten gerührt. Der Bodensatz wird danach in üblicher Weise abgefiltert, einmal in 0,5 l 1 N Salzsäure und dreimal in destilliertem Wasser gespült und abfiltriert.

ofen getrocknet. Wie die Figur 5 zeigt, ist schon bei Raumtemperatur nach 100 Minuten in 1-molarer Lösung eine Sättigung von 80% erreicht. Das erhaltene weißliche Pulver besteht aus feindispersen carbonathaltigen Apatitkristallen, die als Ausgangsprodukt für das Mittel und die Knochenkontaktschichten verwendet werden.

Beispiel 2

In ein von unten mit Kohlendioxidgas durchblasenes Gefäß, gefüllt mit 2 l 1-molarer Kaliumcarbonatlösung, werden bei Raumtemperatur 500 g Hydroxylapatitgranulat (Osbonite^R, Calcitite^R) zugesetzt.
Das eingeblasene Gas bewirkt ein ständiges Durchrühren des Granulats und hält die Lösung mit
Carbonationen gesättigt.

Nach 60 Minuten wird das Granulat entnommen und wie in Beispiel 1 beschrieben gespült und getrocknet. Das erhaltene Granulat besteht aus Partikeln, deren Außenschichten in Carbonatapatit umgewandelt wurden und das als Grundmaterial für das Mittel dient.

Beispiel 3

In 2 1 siedendem destillierten Wasser werden 1 Mol Kaliumphosphat und 2 Mol Kaliumcarbonat gelöst und mit Kaliumhydroxyd auf einen pH von 13,0 eingestellt. Zu der Lösung werden 2 Mol Calciumnitrat zugegeben, und unter ständigem Rühren wird die siedende Mischung 60 Minuten rückgespült. Danach läßt man die Lösung 24 Stunden bei 60°C stehen, bevor der Niederschlag abfültriert, mehrfach mit destilliertem Wasser gespült und 4 Stunden im Heißluftofen bei 120°C getrocknet wird.

Figur 6 zeigt das Infrarotspektogramm des Produkts,

das, wie der Vergleich mit dem Spektogramm von Säugetierknochen in Figur 7 zeigt, dem Knochen chemisch
sehr ähnlich ist. Man erhält ca. 250 g reine Carbonatapatitkristalle, die als Ausgangsprodukt für das
Mittel und die Knochenkontaktschichten dienen.

25

30

35

5

10

15

Beispiel 4

In 2 1 siedendem destillierten Wasser werden 1 Mol Kaliumphosphat und 0,2 Mol Natriumcarbonat gelöst, das weitere Vorgehen erfolgt wie in Beispiel 3. Als Produkt erhält man ca. 250 g carbonathaltige Apatit-kristalle, die auch in ihrem Natriumgehalt dem Knochenmineral sehr ähnlich sind und als Ausgangsmaterial für das Mittel und die Kontaktbeschichtung geeignet sind.

Beispiel 5

In einen 5-1-Stahldruckbehälter werden 1 kg Hydroxylapatitpulver und 500 g Trockeneis eingefüllt, der Behälter verschlossen, auf 600°C erhitzt und der Druck
mit einem entsprechenden Regelventil auf 30 bar eingestellt. Nach 12 Stunden wird der Behälter auf Raumtemperatur abgekühlt, geöffnet und das Carbonatapatitpulver entnommen.

Nach dem Trocknen des Pulvers über 6 Stunden im Heißluftofen bei 150°C erhält man ca. 1 kg reines Carbonatapatitpulver, das als Ausgangsmaterial für das Mittel
dient.

Beispiel 6

15

5

Von nach Beispiel 1 oder einem anderen Verfahren hergestelltem carbonathaltigem Apatit oder Carbonatapatit werden 100 g in 100 ml einer 3%igen Agaroselösung eingerührt. Die weitere Verarbeitung und Anwendung erfolgt nach der in der DE-OS 26 57 370 genauer beschriebenen Methode.

Man erhält ein pastöses Material, das zur Füllung von Knochendefekten geeignet ist.

25

20

Beispiel 7

Das nach Beispiel 2 erzeugte Granulat wird mit etwa gleichem Volumen physiologischer Kochsalzlösung versetzt, so daß es gerade nicht zum Überstehen von Flüssigkeit kommt. Dieses Gemisch wird in Spritzen oder andere Gefäße abgefüllt, luftdicht verschlossen und steril verpackt.

35 Das so erhaltene Mittel kann während einer Operation

direkt in Knochendefekte eingespritzt oder eingefüllt werden.

Beispiel 8

5

Das nach Beispiel 4 hergestellte Pulver wird mit gleichen Gewichtsteilen Knochenzementpolymer vermischt und abgepackt. Das Zusetzen des flüssigen Monomeren erfolgt erst bei der Anwendung nach den Vorschriften des Zementherstellers.

Das zunächst pastöse Gemisch kann in Knochen- oder Zahndefekte eingebracht werden und bildet nach kurzer Zeit ein hartes, tragfähiges Material.

15

20

10

Beispiel 9

Ein Knochenimplantat wird mit dem in der DE-OS
28 40 064 beschriebenen Verfahren mit einer hydroxylapatithaltigen Keramikbeschichtung versehen. Das
Implantat wird dann für 24 Stunden in einer 1-molaren
Natriumcarbonatlösung bei 70°C eingelegt.

Nach dieser Behandlung besteht die Kontaktschicht aus carbonathaltigem Apatit.

Beispiel 10

in seiner Längsachse rotierendes Zahnwurzelimplantat aus Aluminiumoxid wird mit Partikeln, die aus einem Carbonatapatittarget zerstäubt wurden, beschichtet. Durch die extrem hohe Auftreffgeschwindigkeit dringen die Partikel in die Oberfläche des Implantats ein und haften fest auf diesem. Nach 8 Stunden ist eine geschlossene Beschichtung erreicht.

Wie das Ergebnis der ESCA-Untersuchung (Elektronen-Spektroskopie für Chemische Analysen) zeigt, sind an der Oberfläche eines so beschichteten Aluminiumoxidkörpers keine Aluminiumatome mehr nachzuweisen.

5

Beispiel 11

Der Schaftteil einer Hüftgelenksendoprothese aus Edelstahl wird mit dünnflüssigem Knochenzement (Methacrylat) bestrichen und mit nach Beispiel 4 hergestelltem carbonathaltigem Apatitpulver bestreut. Nach dem Abbinden des Zements wird der Vorgang wiederholt, bis eine aureichend starke, geschlossene Beschichtung erreicht ist.

15

20

25

10

Beispiel 12

Ein Gemisch aus 50% Carbonatapatit (nach Beispiel 3), 48,5 % Wasser und 1,5% Agarose wird angeteigt und auf 100 °C erhitzt. In die Negativform für ein Zahnwurzelimplantat wird dieses Gemisch vor dem Abkühlen auf die Geliertemperatur des Agars eingefüllt. Nach dem Erkalten wird das vorgeformte Implantat entnommen und 72 Stunden an Luft bei Raumtemperatur getrocknet. Anschließend wird der Körper nach dem isostatischen Preßverfahren hoch verdichtet.

Das so erhaltene Implantat kann direkt als Zahnwurzelimplantat verwendet werden.

30

35

Beispiel 13

Ein Knochentumor im Oberarmknochen wird chirurgisch ausgeräumt und mit dem in Beispiel 8 beschriebenen Material gefüllt. Nach Aushärtung des Zements ist das Füllmaterial sofort mechanisch belastbar und kann einen Teil der Knochenbelastung mittragen, dennoch

wird es im Laufe der Zeit von lebendem Knochen durchwachsen und ersetzt.

Beispiel 14

5

10

Im Gefolge eines Schienbeinbruches kommt es zu einer Knocheneiterung. Der Herd wird eröffnet, nach Ausräumung des abgestorbenen Knochenmaterials wird der Defekt mit Füllmaterial nach Beispiel 7, das je nach Erregerspektrum mit einem Antibiotikum oder kolloidalem Silber versetzt wird, ausgefüllt.

Beispiel 15

Bei zu niedrigem Kieferkamm im zahnlosen Kiefer, der einer Vollprothese keinen ausreichenden Halt mehr bietet, wird der Knochen operativ freigelegt, im Frontzahnbereich in Transversalebene durchtrennt, angehoben und mit einem Granulat nach Beispiel 3, versetzt mit etwa gleichem Volumen Frischblut des Patienten, unterfüttert.

Nach dem Wundverschluß wird der so aufgebaute Kieferkamm mit einer provisorischen Kunststoffschiene gestützt, nach 3 Wochen kann die endgültige Versorgung mit einer Zahnprothese erfolgen.

Beispiel 16

Bei einem Schenkelhalsbruch eines alten Patienten wird nach Entfernung des Gelenkkopfes und entsprechender Bohrung im Oberschenkelknochen eine wie in Beispiel 11 behandelte Endoprothese zementlos eingesetzt (vgl. Figur 4).

35

25

Das Implantat ist sofort belastbar und wächst schnell und fest im Knochen an.

Beispiel 17

Nach Extraktion eines nicht mehr erhaltbaren Zahnes wird das Zahnwurzelfach im Kieferknochen mit entsprechenden Bohrern ausgeweitet und eine künstliche Zahnwurzel, beschichtet wie in Beispiel 10 beschrieben, implantiert. Nach einer Einheilphase von einigen Wochen wird auf diese die Suprastruktur (Krone) aufgebracht.

Beispiel 18

10

15

5

Bei tiefer Zahnkaries, die bis in den Zahnnerv (Pulpa) reicht, wird das kariöse Material vollständig in üblicher Weise entfernt und anschließend der Defekt mit einer Paste, hergestellt aus 10% Calciumhydroxyd, 40% Carbonatapatit, hergestellt nach Beispiel 5, und 50% physiologischer Kochsalzlösung, gefüllt (sogenannte Nervüberkappung).

Beispiel 19

20

25

Bei einem marktoten Zahn wird der Wurzelkanal sorgfältig ausgeräumt und der Defekt mit einem pastösen Gemisch aus 65% PMMA-Kunststoff und 35% Carbonatapatitpulver nach Beispiel 1 ausgefüllt (sogenannte Wurzelfüllung).

PATENTANSPRUCHE

- 1. Mittel zur Füllung von Knochen- und Zahndefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten und für Knochen- und Zahnwurzelersatz, dadurch gekennzeich net, daß es Carbonatapatit gegebenenfalls zusammen mit körperverträglichen Zusatzstoffen und/oder Verdünnungsmitteln enthält.
- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als körperverträgliche Zusatzstoffe organische und/oder anorganische Bindemittel, physiologische Salzlösungen und/oder Medikamente und/oder Hormone
 enthält.

5

3. Mittel nach einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, dadurch 15 gekennzeichnet, daß es 1 bis 100 Gew.-% Carbonatapatit enthält.

4. Mittel nach einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß es Carbonatapatit der Formel

enthält, worin

- a die Anzahl der zweiwertigen Metallionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 9,8 steht,
- b die Anzahl der einwertigen Metallionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht,
- 15 w die Anzahl der in das Kristallgitter integrierten Wassermoleküle bedeutet und für 0 bis 1,8 steht,
 - x die Anzahl der Carbonationen bedeutet und für einen Wert von 0,2 bis 2 steht,
- y die Anzahl der Hydrogenphosphationen bedeutet und für 20 einen Wert von 0 bis 1,8 steht und
 - z die Anzahl der Halogenionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht.
- 5. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1, 2, 3
 25 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß es
 Carbonatapatit der Formel

- 30 enthält, worin x für 0,2 bis 2 steht.
- Verwendung von Carbonatapatit zur Füllung von Knochen- und Zahndefekten, zum Knochenaufbau, für Knochenkontaktschichten, als Knochenersatz und als Zahnwurzelersatz.

7. Verwendung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Carbonatapatit die Formel

$$Ca_{10-a-b-0,5w-x-y}^{2+}Me_a^{2+}Me_b^{+}(PO_4)_{6-x-y}^{3-}(HPO_4)_y^{2-}$$

$$Hal_z^{-}(CO_3)_x^{2-}(OH)_{2-b-w-x-y-z}^{-}(H_2O)_w^{+}(H_2O)_y^{-}$$

aufweist, worin

5

15

- 10 a die Anzahl der zweiwertigen Metallionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 9,8 steht,
 - b die Anzahl der einwertigen Metallionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht,
 - w die Anzahl der in das Kristallgitter integrierten Wassermoleküle bedeutet und für 0 bis 1,8 steht,
- x die Anzahl der Carbonationen bedeutet und für einen Wert von 0,2 bis 2 steht,
 - y die Anzahl der Hydrogenphosphationen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht und
- 20 z die Anzahl der Halogenionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht.
 - 8. Verwendung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß Carbonatapatit der Formel

$$Ca_{10-x}(PO_4)_{6-x}(CO_3)_x(OH)_{2-x}$$

worin x für 0,2 bis 2 steht, verwendet wird.

9. Implantatkörper, dadurch gekennzeichnet, daß er vollständig oder teilweise aus Carbonatapatit besteht oder daß er aus einem für Implantatkörper bekannten Material besteht und vollständig oder teilweise mit einer Schicht aus Carbonatapatit überzogen ist.

35

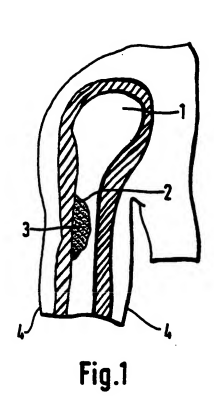
10. Implantatkörper nach Anspruch 9, dadurch ge-kennzeichnet, daß der Carbonatapatit die Formel

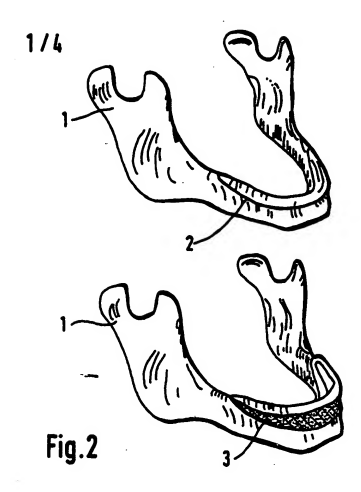
worin

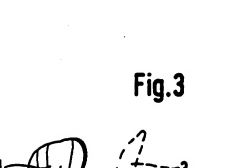
10

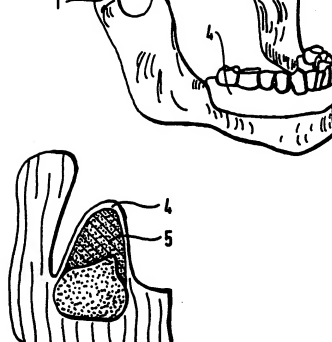
- a die Anzahl der zweiwertigen Metallionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 9,8 steht,
- b die Anzahl der einwertigen Metallionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht,
- 15 w die Anzahl der in das Kristallgitter integrierten Wassermoleküle bedeutet und für 0 bis 1,8 steht,
 - x die Anzahl der Carbonationen bedeutet und für einen Wert von 0,2 bis 2 steht,
- y die Anzahl der Hydrogenphosphationen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht und
 - z die Anzahl der Halogenionen bedeutet und für einen Wert von 0 bis 1,8 steht,

aufweist.









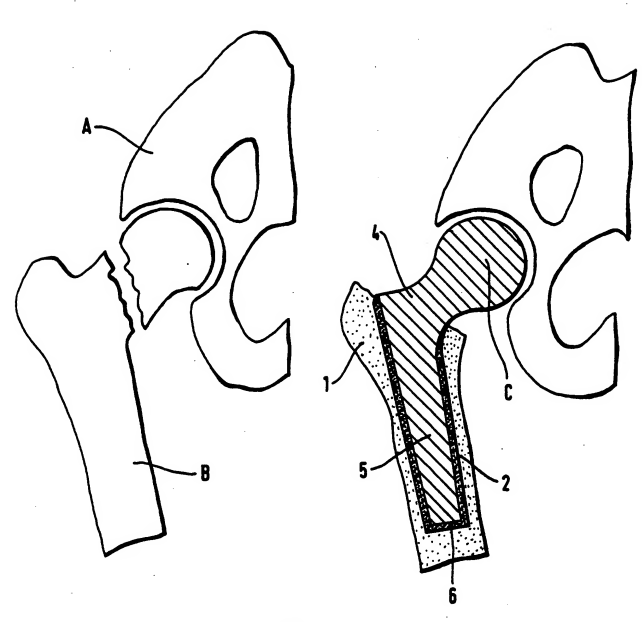
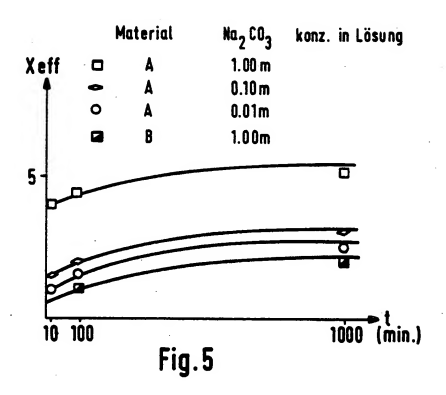
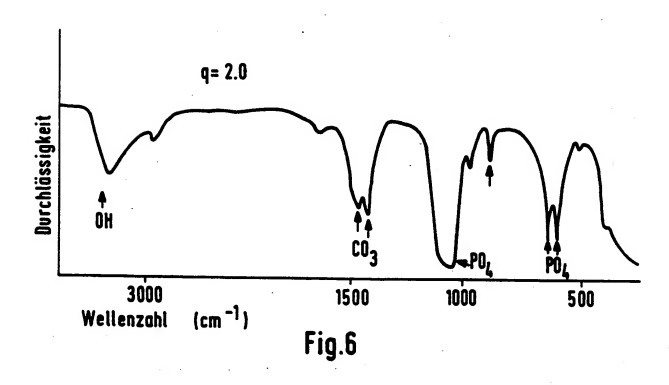


Fig. 4





ERCATTOL ATT

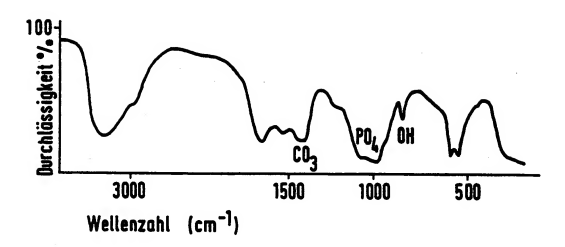


Fig.7

in I erna I iunal Bearum Repur I

International Application No PCT/EP 85/00437

| L CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6 | | | | | | | |
|--|------------------------|---|--|--------------------------|--|--|--|
| According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC | | | | | | | |
| Int. Cl. ⁴ : A 61 L 27/00; A 61 K 6/06 | | | | | | | |
| IL FIELDS | SEARC | (ED | | | | | |
| | | Minimum Documer | ntation Searched 7 | | | | |
| Classification | n System | | Classification Symbols | | | | |
| Int. Cl. | 1 | A 61 L; A 61 K | | | | | |
| | | Documentation Searched other to the Extent that such Documents | han Minimum Documentation are included in the Fields Searched * | | | | |
| | | | | | | | |
| | | CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | | |
| Category • | Citat | ion of Document, 11 with Indication, where app | ropriate, of the relevant passages 12 | Relevant to Claim No. 13 | | | |
| х | EP, A | , 0104640 (INA SEITO) 04 April 1984 lines 11-14; claims 1, 4 | \$, see page 16, lines 1-7; page 20, | 1, 3, 5; 6, 8, 9 | | | |
| Y X | US, A | 2,4,7,10 1,3,6,9 | | | | | |
| х | DE, A | ., 2821354 (KUREHA KAGAKU KOG page 3, lines 23, 24 | 1,3,6,9 | | | | |
| X Y | Υ — | | | 1,3,6,9 4,7,10 | | | |
| х | | | | 1, 3, 6, 9 | | | |
| Y | EP, A | , 0016906 (MERCK) 15 October 1980 | 2 . | | | | |
| Y | EP, A | , 0058867 (MUNDIPHARMA) 01 Sept | tember 1982, see claim 1 | 2 | | | |
| P,X EP, A, 0120689 (ADVANCE KAIHATSU KENKY) see page 4, lines 9-20 | | | ENKYUJO) 03 October 1984, | 1 | | | |
| | | | | | | | |
| | | ` | | | | | |
| *Special categories of cited documents: 19 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" later document published after the international filling date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document, and the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such combination being obvious to a person skilled invention. "A" document member of the same patent tamily | | | | | | | |
| | | empletion of the International Search | Date of Mailing of this International Sec | erch Report | | | |
| | | 85 (17.12.85) | 17 Janaury 1986 (17.01,86) | | | | |
| Internation | al Searchir | g Authority · | Signature of Authorized Officer | | | | |
| Europe | European Patent Office | | | | | | |

INTERNATIONAL APPLICATION NO.

PCT/EP 85/00437 (SA 10618)

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 09/01/86

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---------------------|--|--|
| EP-A- 0104640 | 04/04/84 | JP-A- 59057970 GB-A- 2130187 US-A- 4503157 JP-A- 59057971 | 03/04/84 31/05/84 05/03/85 03/04/84 |
| US-A- 3922155 | 25/11/75 | FR-A,B 2230598 BE-A- 815374 DE-A,B 2326100 GB-A- 1441082 US-A- 3981736 AT-B- 347616 CH-A- 613679 | 20/12/74 16/09/74 12/12/74 30/06/76 21/09/76 10/01/79 15/10/79 |
| DE-A- 2821354 | 23/11/78 | JP-A- 53144194 US-A- 4222128 GB-A- 1594428 CA-A- 1107582 | 15/12/78 16/09/80 30/07/81 25/08/81 |
| DE-A- 3038047 | 09/04/81 | FR-A,B 2466983 NL-A- 8005542 JP-A- 56054841 GB-A,B 2063841 US-A- 4429691 US-A- 4497075 | 17/04/81 10/04/81 15/05/81 10/06/81 07/02/84 05/02/85 |
| FR-A- 2223325 | 25/10/74 | DE-A,B,C 2416087 US-A- 3929971 GB-A- 1455360 CA-A- 1004026 JP-A- 50052122 | 07/11/74 30/12/75 10/11/76 25/01/77 09/05/75 |
| EP-A- 0016906 | 15/10/80 | DE-A- 2905878 US-A- 4373217 CA-A- 1162851 AT-B- E9866 | 28/08/80 15/02/83 28/02/84 15/11/84 |
| EP-A- 0058867 | 01/09/82 | DE-A- 3106445 CA-A- 1195615 DE-A- 3126273 DE-A- 3133015 | 04/11/82 22/10/85 20/01/83 10/03/83 |

For more details about this annex :

see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

| | | DE-A- | 3133016 | 10/03/83 |
|---------------|----------|----------------------------------|--|--|
| EP-A- 0120689 | 03/10/84 | JP-A- JP-A- JP-A- JP-A- | 59174146 60055965 60058154 60092768 | 02/10/84 01/04/85 04/04/85 24/05/85 |

| I. KLAS | BIFIKAT | TON DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (6 | ei mehrenn Klassiffkasiessambaten stad site | |
|--------------|---|---|--|---------------------------------------|
| Nach c | ter Intern | etionalen Patentklassifikation (IPC) oder nach d | er nationalen Klassifikation und der IRC | ausniapeu). |
| 1 | | · | The second secon | |
| | | L 27/00; A 61 K 6/06 | | |
| II. RECH | ERCHIE | RTE SACHGEBIETE | | |
| | | | Mindestprüfstoff ⁷ | |
| Klassifikati | ionssyste | m | Klassifikationasymbole | |
| Int. Cl.4 | | A 61 L; A 61 K | | |
| | | A OI LI, A OI K | | •• |
| | | | | |
| | | Hacherchierte nicht zum Mindestprüfstof | f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese rten Sachgebiete fallen | |
| | | Untai die recherchie | rten Sacrigablete fallen | |
| | | | | |
| | | | • | |
| IIL EINSCH | HLÄGIG | E VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹ | | |
| Art* | | ichnung der Veröffentlichung ¹¹ ,soweit erforderi | ich unter Angelo der mellent ist | · |
| | | | | Betr. Anspruch Nr. 13 |
| | EP, | A, 0104640 (INA SEITO) | | |
| Х | | siehe Seite 16, Zeilen | 1-7; Seite 20, Zeilen | 1,3,5,6,8, |
| 1 | | 11-14; Ansprüche 1,4 | • | 9 |
| İ | | • | | |
| Y | | • | | 2,4,7,10 |
| | | | | 2/4/// |
| Х | US, | A, 3922155 (E. LEITZ) 2 | 5. November 1975. | 1 |
| | | siehe Spalte 9, Zeilen | 1-24; Spalte 10. | 1,3,6,9 |
| - 1 | | Zeilen 29-35 | | |
| | | | | |
| X | DE, | A, 2821354 (KUREHA KAGA | KU KOGYO) 23. | |
| · I | | November 1978, siehe Se | ite 3, Zeilen 23,24 | 1,3,6,9 |
| | | | | 1,0,0,0 |
| X | DE, | A, 3038047 (MITSUBISHI) | 9. April 1981, | |
| 1 | | siehe Seite 7, Zeilen 1 | 6-25 | 1,3,6,9 |
| | | | | |
| Y | | | | 4,7,10 |
| | | | | |
| | | | | ./. |
| Resondere | Katasad | 10 | | |
| ~ AMOLIE | mukmun | en von angegebenen Veröffentlichungen 10; g., die den allgemeinen Stand der Technik | "T" Solitere Veröffentlichung, die nach der | |
| | ·, 60 m i | inclif all desonders bedeutsem anzusehen ist | meldedatum oder dem Prioritätsriatum | verilleneliebe |
| tionaler | Dokumer Anmeld | nt, das jedoch erst am oder nach dem interna- edatum veröffentlicht worden ist | ist und mit der Anmeldung nicht kollid Verständnis des der Erfindung zugruf | less seedless |
| 'L" Veröffe | stlichung | dia regione in alam alla | oder der ihr zugrundeliegenden Theorie | Mellegenden Prinzips Engegeben ist |
| | | | "X" Veröffentlichung von besonderer Reden | trans die bessess |
| nanntan | Veröffer | m einer anderen im Recherchenbericht ge- | te Erfindung kann nicht als nau oder au keit beruhend betrachtet werden | f erfinderischer Tätig- |
| | 40001100 | eren Grund angegeben ist (wie ausgeführt) , die sich auf eine mündliche Offenbarung, | "Y" Veröffentlichung von besonderer Reden | TIDE: die bessennish |
| eine Re | Principae Tielelele L. | | | |
| bezieht | Veröffentlichung mit ichungen dieser Kate- | | | |
| P" Veröffer | diese Verbindung für | | | |
| iicht wo | er nach d erden ist | , die vor dem internationalen Anmeldada- am beanspruchten Prioritätsdatum veröffant- | einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben | 9 |
| . BESCHEI | | | - To other distribution of the particular of the | Patentiamille ist |
| | | | | |
| | | sses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Regnerci | Inberichts |
| 17. E | ezem | ber 1985 | 17 JAN. 1986 | |
| internatio | nale Resi | nerchenbehörde | | |
| | | | Unterschrift des bevollmächtigten Bedienste | 97 1111 |
| | 1 | Europäisches Patentamt | 1 | Juny |
| | | | G.L.M. Ko | Wdenhese! |

| r: • | HLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blett 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der maßgeblichen Teil | Betr, Anspruch Nr. |
|-------|---|--------------------|
| | | |
| x | FR, A,2223325 (RESEARCH CORP.) 25. Oktober | |
| | 1974, siehe Seite 8, Zeilen 6-10 | 1,3,6,9 |
| Y | EP, A, 0016906 (MERCK) 15. Oktober 1980, | |
| | siehe Ansprüche 1-3 | 2 : |
| Y | EP, A, 0058867 (MUNDIPHARMA) 1. September 1982 siehe Anspruch 1 | , 2 |
| P,X | | - |
| F , A | EP, A, 0120689 (ADVANCE KAIHATSU KENKYUJO) 3. Oktober 1984, siehe Seite 4, Zeilen 9-20 |) 1 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | . * | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | • | |
| | | |
| | | χ |
| | | |
| | | |
| | | |
| | • | |

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 09/01/86

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

| Im Recherchenbe- richt angeführtes Patentdokument | Datum der Veröffent- lichung 04/04/84 | Mitglied(er) de Patentfamilie | r Datum der Veröffent- lichung |
|---|--|--|---|
| EP-A- 0104640 | | JP-A- 590579 GB-A- 21301 US-A- 45031 JP-A- 590579 | 87 31/05/84 57 05/03/85 |
| US-A- 3922155 | 25/11/75 | FR-A,B 223059 BE-A- 8153 DE-A,B 232610 GB-A- 144108 US-A- 398173 AT-B- 34765 CH-A- 61367 | 74 16/09/74 20 12/12/74 32 30/06/76 36 21/09/76 16 10/01/79 |
| DE-A- 2821354 | 23/11/78 | JP-A- 5314419 US-A- 422212 GB-A- 159442 CA-A- 110758 | 28 16/09/80 28 30/07/81 |
| DE-A- 3038047 | 09/04/81 | FR-A,B 246698 NL-A- 800554 JP-A- 5605484 GB-A,B 206384 US-A- 442969 US-A- 449707 | 10/04/81 15/05/81 10/06/81 10/02/84 |
| FR-A- 2223325 | 25/10/74 | DE-A,B,C 241608 US-A- 392997 GB-A- 145536 CA-A- 100402 JP-A- 5005212 | 1 30/12/75 0 10/11/76 6 25/01/77 |
| EP-A- 0016906 | 15/10/80 | DE-A- 290587 US-A- 437321 CA-A- 116285 AT-B- E986 | 7 15/02/83 1 28/02/84 |
| EP-A- 0058867 Für nähere Einzelhe | 01/09/82 | DE-A- 310644 CA-A- 119561 DE-A- 312627 DE-A- 313301 | 5 22/10/85 3 20/01/83 |

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang: siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

| *************************************** | | DE-A- | 3133016 | 10/03/83 |
|---|----------|----------------------------------|--|--|
| EP-A- 0120689 | 03/10/84 | JP-A- JP-A- JP-A- JP-A- | 59174146 60055965 60058154 60092768 | 02/10/84 01/04/85 04/04/85 24/05/85 |